# T COOPERATION TREAT



#### PCT

#### **NOTIFICATION OF ELECTION**

(PCT Rule 61.2)

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

Commissioner **US Department of Commerce United States Patent and Trademark** Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202

**ETATS-UNIS D'AMERIQUE** in its capacity as elected Office

Date of mailing (day/month/year) 06 December 2000 (06.12.00)

International application No. PCT/EP00/03854

International filing date (day/month/year) 28 April 2000 (28.04.00)

Applicant's or agent's file reference

H 4119 PCT

Priority date (day/month/year) 07 May 1999 (07.05.99)

**Applicant** 

NIEENDICK, Claus et al

1.	1. The designated Office is hereby notified of its election made:	
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:	
	27 October 2000 (27.10.00)	
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:	
		;-~
2.	2. The election X was	
	was not	
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the ti Rule 32.2(b).	ime limit under

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Juan Cruz

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35


## PCT

### RGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

OHP

Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:
C11D 3/20, A61K 7/48

A1
(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/68350
(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 16. November 2000 (16.11.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/03854

(22) Internationales Anmeldedatum: 28. Ap

28. April 2000 (28.04.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 21 186.8

7. Mai 1999 (07.05.99)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): COG-NIS DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Henkelstrasse 67, 40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NIEENDICK, Claus [DE/DE]; Robert-Wirich-Strasse 21, 47807 Krefeld (DE). SCHMID, Karl-Heinz [DE/DE]; Stifterstrasse 10, 40822 Mettmann (DE). NALBORCZYK, Mirella [DE/DE]; Schweidnitzerstrasse 16, 40231 Düsseldorf (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

54) Title: HIGHLY CONCENTRATED FREE-FLOWING PEARLY LUSTRE CONCENTRATES

(54) Bezeichnung: HOCHKONZENTRIERT FLIESSFÄHIGE PERLGLANZKONZENTRATE

(57) Abstract

The invention relates to highly concentrated free-flowing pearly lustre concentrates containing (a) 25 - 45 wt.% pearly lustre wax, (b) 25 - 40 wt.% non-ionic, amphoteric, zwitterionic and/or cationic emulsifying agents (c) 0.5 - 15 wt.% polyolester with the proviso that the amounts thus cited add up to 100 % with the inclusion of water and optionally other adjuvants or additives and the sum of constituents (a), (b) and (c) is at least 55 wt.%.

(57) Zusammenfassung

Es werden neue hochkonzentriert fließfähige Perlglanzkonzentrate vorgeschlagen, enthaltend (a) 25 bis 45 Gew.-% Perlglanzwachse. (b) 25 bis 40 Gew.-% nichtionische, amphotere, zwitterionische und/oder kationische Emulgatoren und (c) 0,5 bis 15 Gew.-% Polyolester mit den Maßgaben, daß sich die Mengenangaben mit Wasser und gegebenenfalls weiteren Hilfs- und Zusatzstoffen zu 100 Gew.-% ergänzen und die Summe der Komponenten (a), (b) und (c) mindestens 55 Gew.-% beträgt.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	···-
ΑT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Slowakei
ΑÜ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	-	Senegal
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	SZ	Swasiland
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TD	Tschad
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	-	TG	Togo
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	MIN	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Republik Mazedonien	TR	Türkei
BJ	Benin	IE	Irland		Mali	TT	Trinidad und Tohago
BR	Brasilien	IL	Israel	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BY	Belarus	IS	Island	MR	Mauretanien	UG	Uganda
CA	Kanada	ıT	Italien	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vor
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	=	MX	Mexiko		Amerika
CG	Kongo	KE	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CH	Schweiz	KG	Kenia	NL	Niederlande	VN ·	Vietnam
CI	Côte d'Ivoire		Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CM	Kamerun	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CN	China		Korea	PL	Polen		
CU		KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CZ	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

## Hochkonzentriert fließfähige Perlglanzkonzentrate

#### Gebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft hochkonzentrierte Perlglanzkonzentrate mit einem Gehalt an Perlglanzwachsen, speziellen Emulgatormischungen und gegebenenfalls Polyolen, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung von bestimmten Co-Emulgatoren als Viskositätsregulatoren zur Herstellung von Perlglanzkonzentraten mit hohem Aktivsubstanzgehalt.

#### Stand der Technik

Der weich schimmemde Glanz von Perlen hat auf den Menschen schon seit Jahrtausenden eine besondere Faszination ausgeübt. Es ist daher kein Wunder, daß die Hersteller von kosmetischen Zubereitungen versuchen, ihren Produkten ein attraktives, wertvolles und gehaltvolles Erscheinungsbild zu verleihen. Der erste seit dem Mittelalter in der Kosmetik eingesetzte Perlglanz war eine perlglänzende Paste aus natürlichen Fischschuppen. Zu Anfang dieses Jahrhunderts entdeckte man, daß Wismutoxidchloride ebenfalls in der Lage sind, Perlglanz zu erzeugen. Für die moderne Kosmetik sind hingegen Perlglanzwachse, insbesondere vom Typ der Glycolmono- und -difettsäureester von Bedeutung, die überwiegend zur Erzeugung von Perlglanz in Haarshampoos und Duschgelen eingesetzt werden. Eine Übersicht zu modernen, perlglänzenden Formulierungen findet sich von A.Ansmann und R.Kawa in Parf.Kosm. 75, 578 (1994).

Der Stand der Technik kennt eine Vielzahl von Formulierungen, die oberflächenaktiven Mitteln den gewünschten Perlglanz verleihen. So sind beispielsweise aus den beiden deutschen Patentanmeldungen DE 3843572 A1 und DE 4103551 A1 (Henkel) Perlglanzkonzentrate in Form fließfähiger wäßriger Dispersionen bekannt, die 15 bis 40 Gew.-% perlglänzender Komponenten, 5 bis 55 Gew.-% Emulgatoren und 0,1 bis 5 bzw. 15 bis 40 Gew.-% Polyole enthalten. Bei den Perlglanzwachsen handelt es sich um acylierte Polyalkylenglycole, Monoalkanolamide, lineare, gesättigte Fettsäuren oder Ketosulfone. In den beiden Europäischen Patentschriften EP 0181773 B1 und EP 0285389 B1 (Procter & Gamble) werden Shampoozusammensetzungen vorgeschlagen, die Tenside, nicht-flüchtige Silicone und Perlglan-

1

vorgeschlagen.



zwachse enthalten. Gegenstand der Europäischen Patentanmeldung EP 0205922 A2 (Henkel) sind fließfähige Perlglanzkonzentrate, die 5 bis 15 Gew.-% acylierte Polyglycole, 1 bis 6 Gew.-% Fettsäuremonoethanolamide und 1 bis 5 Gew.-% nichtionische Emulgatoren enthalten. Gemäß der Lehre der Europäischen Patentschrift EP 0569843 B1 (Hoechst) lassen sich nichtionische, fließfähige Perlglanzdispersionen auch erhalten, indem man Mischungen von 5 bis 30 Gew.-% acylierten Polyglycolen und 0,1 bis 20 Gew.-% ausgewählten nichtionischen Tensiden herstellt. Aus der Europäischen Patentanmeldung EP 0581193 A2 (Hoechst) sind ferner fließfähige, konservierungsmittelfreie Perlglanzdispersionen bekannt, die acylierte Polyglycolether, Betaine, Aniontenside und Glycerin enthalten. Schließlich wird in der Europäischen Patentanmeldung EP 0684302 A1 (Th.Goldschmidt) die Verwen-

dung von Polyglycerinestern als Kristallisationshilfsmittel für die Herstellung von Perlglanzkonzentraten

Trotz der Vielzahl von Mitteln besteht im Markt ein ständiges Bedürfnis nach neuen Perlglanzkonzentraten, die auch bei extrem hohen Aktivsubstanzgehalten noch fließfähig sind, über ausgezeichnete anwendungstechnische Eigenschaften verfügen, die Mitverwendung kritischer Inhaltsstoffe wie beispielsweise von Siliconen zulassen, ohne daß die Stabilität der Formulierungen beeinträchtigt wird, und in den Endformulierungen weitere positive Effekte bewirken. Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung hat somit darin bestanden, neue Perlglanzkonzentrate mit dem geschilderten komplexen Anforderungsprofil zur Verfügung zu stellen.

#### Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind hochkonzentriert fließfähige Perlglanzkonzentrate, enthaltend

- (a) 25 bis 45, vorzugsweise 30 bis 40 Gew.-% Perlglanzwachse.
- (b) 25 bis 40, vorzugsweise 30 bis 35 Gew.-% nichtionische, amphotere, zwitterionische und/oder kationische Emulgatoren und
- (c) 0,5 bis 15, vorzugsweise 1 bis 10 Gew.-% Polyolester

mit den Maßgaben, daß sich die Mengenangaben mit Wasser und gegebenenfalls weiteren Hilfs- und Zusatzstoffen zu 100 Gew.-% ergänzen und die Summe der Komponenten (a), (b) und (c) mindestens 55, vorzugsweise mindestens 60 und insbesondere 65 bis 70 Gew.-% beträgt.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die Mitverwendung von Polyolestern die Herstellung von Perlglanzkonzentraten erlaubt, die einen gegenüber bekannten Zubereitungen nach dem Stand der Technik deutlich erhöhten Aktivsubstanzgehalt (entsprechend der Summe aus Perlglanzwachsen und Emulgatoren/Co-Emulgatoren) aufweisen und dennoch bei Raumtemperatur fließfähig sind. Die neuen

Perlglanzkonzentrate sind besonders feinteilig und verleihen wäßrigen tensidischen Zubereitungen einen besonders dichten und brillanten Perlglanz. Werden sie zur Herstellung von Haarbehandlungsmitteln eingesetzt, verbessern sie zudem Glanz und Weichgriff des gewaschenen Haares. Die Einarbeitung von Siliconverbindungen ist problemlos möglich.

#### Perigianzwachse

Als Periglanzwachse kommen beispielsweise in Frage: Alkylenglycolester, Fettsäurealkanolamide, Partialglyceride, Ester von mehrwertigen, gegebenenfalls hydroxysubstituierten Carbonsäuren, Fettalkohole, Fettsäuren, Fettketone, Fettaldehyde, Fettether, Fettcarbonate, Ringöffnungsprodukte von Olefinepoxiden sowie deren Mischungen.

Bei den Alkylenglycolestern, die die Komponente (a1) bilden, handelt es sich üblicherweise um Mono- und/oder Diester von Alkylenglycolen, die der Formel (III) folgen,

$$R^5CO(OA)_nOR^6$$
 (III)

in der R<sup>5</sup>CO für einen linearen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, R<sup>6</sup> für Wasserstoff oder R<sup>5</sup>CO und A für einen linearen oder verzweigten Alkylenrest mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen und n für Zahlen von 1 bis 5 steht. Typische Beispiele sind Mono- und/oder Diester von Ethylenglycol, Propylenglycol, Diethylenglycol, Dipropylenglycol, Triethylenglycol oder Tetraethylenglycol mit Fettsäuren mit 6 bis 22, vorzugsweise 12 bis 18 Kohlenstoffatomen als da sind: Capronsäure, Caprylsäure, 2-Ethylhexansäure, Caprinsäure, Laurinsäure, Isotridecansäure, Myristinsäure, Palmitinsäure, Palmoleinsäure, Stearinsäure, Isostearinsäure, Ölsäure, Elaidinsäure, Petroselinsäure, Linolsäure, Linolensäure, Elaeostearinsäure, Arachinsäure, Gadoleinsäure, Behensäure und Erucasäure sowie deren technische Mischungen. Besonders bevorzugt ist der Einsatz von Ethylenglycolmono- und/oder -distearat.

Fettsäurealkanolamide, die als Perigianzwachse der Gruppe (a2) in Frage kommen, folgen der Formel (IV),

in der R<sup>7</sup>CO für einen linearen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, R<sup>8</sup> für Wasserstoff oder einen gegebenenfalls hydroxysubstituierten Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und B für eine lineare oder verzweigte Alkylengruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht. Typische Beispiele sind Kondensationsprodukte von Ethanolamin, Methylethanolamin,



Diethanolamin, Propanolamin, Methylpropanolamin und Dipropanolamin sowie deren Mischungen mit Capronsäure, Caprylsäure, 2-Ethylhexansäure, Caprinsäure, Laurinsäure, Isotridecansäure, Myristinsäure, Palmitinsäure, Palmoleinsäure, Stearinsäure, Isostearinsäure, Ölsäure, Elaidinsäure, Petroselinsäure, Linolsäure, Linolensäure, Elaeostearinsäure, Arachinsäure, Gadoleinsäure, Behensäure und Erucasäure sowie deren technische Mischungen. Besonders bevorzugt ist der Einsatz von Stearinsäureethanolamid.

Partialglyceride, die über Perlglanzeigenschaften verfügen und die Komponente (a3) bilden, stellen Mono und/oder Diester des Glycerins mit linearen, gesättigten Fettsäuren, nämlich beispielsweise Capronsäure, Caprylsäure, Caprinsäure, Laurinsäure, Myristinsäure, Palmitinsäure, Palmoleinsäure, Steaninsäure, Behensäure sowie deren technische Mischungen dar. Sie folgen der Formel (V),

in der R<sup>9</sup>CO für einen linearen, gesättigten Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff oder R<sup>9</sup>CO, x, y und z in Summe für 0 oder für Zahlen von 1 bis 30 und X für ein Alkali- oder Erdalkalimetall mit der Maßgabe steht, daß mindestens einer der beiden Reste R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> Wasserstoff darstellt. Typische Beispiele sind Laurinsäuremonoglycerid, Laurinsäurediglycerid, Kokosfettsäuremonoglycerid, Palmitinsäuretriglycerid, Stearinsäuretriglycerid, Palmitinsäuretriglycerid, Stearinsäuremonoglycerid, Stearinsäurediglycerid, Talgfettsäuremonoglycerid, Behensäuremonoglycerid, Behensäurediglycerid sowie deren technische Gemische, die untergeordnet aus dem Herstellungsprozeß noch geringe Mengen an Triglycerid enthalten können.

Als Periglanzwachse, die die Komponente (a4) bilden, kommen weiterhin Ester von mehrwertigen, gegebenenfalls hydroxysubstituierten Carbonsäuren mit Fettalkoholen mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen in Frage. Als Säurekomponente dieser Ester kommen beispielsweise Malonsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Adipinsäure, Sebacinsäure, Azelainsäure, Dodecandisäure, Phthalsäure, Isophthalsäure und insbesondere Bernsteinsäure sowie Äpfelsäure, Citronensäure und insbesondere Weinsäure und deren Mischungen in Betracht. Die Fettalkohole enthalten 6 bis 22, vorzugsweise 12 bis 18 und insbesondere 16 bis 18 Kohlenstoffatome in der Alkylkette. Typische Beispiele sind Capronalkohol, Caprylalkohol, 2-Ethylhexylalkohol, Caprinalkohol, Laurylalkohol, Isotridecylalkohol, Myristylalkohol, Cetylalkohol, Palmoleylalkohol, Stearylalkohol, Isostearylalkohol, Oleylalkohol, Elaidylalkohol, Petroselinylalkohol, Linolylalkohol, Linolenylalkohol, Elaeostearylalkohol, Arachylalkohol, Gadoleylalkohol, Behenylalkohol, Erucylalkohol und Brassidylalkohol sowie deren technische Mischungen. Die Ester können als Voll oder Partialester vorliegen, vorzugsweise werden Mono- und vor allem Diester der Carbon-

bzw. Hydroxycarbonsäuren eingesetzt. Typische Beispiele sind Bernsteinsäuremono- und -dilaurylester, Bernsteinsäuremono- und -distearylester, Bernsteinsäuremono- und -distearylester, Weinsäuremono- und dikokosalkylester, Weinsäuremono- und -dicetearylester, Citronensäuremono-, -di- und -trilaurylester, Citronensäuremono-, -di- und -trikokosalkylester sowie Citronensäuremono-, -di- und -tricetearylester.

Als weitere Gruppe von Perlglanzwachsen (a5) können **Fettalkohole** und/oder **Fettsäuren** eingesetzt werden, die der Formel **(VI)** folgen,

in der R<sup>12</sup> für einen linearen, gegebenenfalls hydroxysubstituierten Alkylrest und/oder Acylrest mit 16 bis 48, vorzugsweise 18 bis 36 Kohlenstoffatomen steht. Typische Beispiele für geeignete Alkohole sind Cetearylalkohol, Hydroxystearylalkohol, Behenylalkohol sowie Oxidationsprodukte langkettiger Paraffine, als Beispiele für Säuren kommen Stearinsäure, Hydroxystearinsäure sowie insbesondere Behensäure in Frage, letztere vorzugsweise in einer Reinheit oberhalb von 90 Gew.-%.

Fettketone, die als Komponente (a6) in Betracht kommen, folgen vorzugsweise der Formel (VII),

in der R¹³ und R¹⁴ unabhängig voneinander für Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen stehen, mit der Maßgabe, daß sie in Summe mindestens 24 und vorzugsweise 32 bis 48 Kohlenstoffatome aufweisen. Die Ketone können nach Verfahren des Stands der Technik hergestellt werden, beispielsweise durch Pyrolyse der entsprechenden Fettsäure-Magnesiumsalze. Die Ketone können symmetrisch oder unsymmetrisch aufgebaut sein, vorzugsweise unterscheiden sich die beiden Reste R¹³ und R¹⁴ aber nur um ein Kohlenstoffatom und leiten sich von Fettsäuren mit 16 bis 22 Kohlenstoffatomen ab. Dabei zeichnet sich Stearon durch besonders vorteilhafte Perlglanzeigenschaften aus.

Als Periglanzwachse geeignete Fettaldehyde (a7) entsprechen vorzugsweise der Formel (VIII),

in der R¹5CO für einen linearen oder verzweigten Acylrest mit 24 bis 48, vorzugsweise 28 bis 32 Kohlenstoffatomen steht.

Als Perlglanzwachse (a8) kommen ferner Fettether vorzugsweise der Formel (IX) in Frage,





R<sup>16</sup>-O-R<sup>17</sup> (IX)

in der R¹6 und R¹7 unabhängig voneinander für Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen stehen, mit der Maßgabe, daß sie in Summe mindestens 24 und vorzugsweise 32 bis 48 Kohlenstoffatome aufweisen. Fettether der genannten Art werden üblicherweise durch saure Kondensation der entsprechenden Fettalkohole hergestellt. Fettether mit besonders vorteilhaften Perlglanzeigenschaften werden durch Kondensation von Fettalkoholen mit 16 bis 22 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Cetylalkohol, Cetearylalkohol, Stearylalkohol, Isostearylalkohol, Oleylalkohol, Behenylalkohol und/oder Erucylalkohol erhalten.

Als Komponente (a9) kommen weiterhin Fettcarbonate vorzugsweise der Formel (X) in Betracht,

in der R¹8 und R¹9 unabhängig voneinander für Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen stehen, mit der Maßgabe, daß sie in Summe mindestens 24 und vorzugsweise 32 bis 48 Kohlenstoffatome aufweisen. Die Stoffe werden erhalten, indem man beispielsweise Dimethyl- oder Diethylcarbonat mit den entsprechenden Fettalkoholen in an sich bekannter Weise umestert. Demzufolge können die Fettcarbonate symmetrisch oder unsymmetrisch aufgebaut sein. Vorzugsweise werden jedoch Carbonate eingesetzt, in denen R¹8 und R¹9 gleich sind und für Alkylreste mit 16 bis 22 Kohlenstoffatomen stehen. Besonders bevorzugt sind Umesterungsprodukte von Dimethyl- bzw. Diethylcarbonat mit Cetylalkohol, Cetearylalkohol, Stearylalkohol, Isostearylalkohol, Oleylalkohol, Behenylalkohol und/ oder Erucylalkohol in Form ihrer Mono- und Diester bzw. deren technischen Mischungen.

Bei den **Epoxidringöffnungsprodukten**, die schließlich die Gruppe (a10) bilden, handelt es sich um bekannte Stoffe, die üblicherweise durch säurekatalysierte Umsetzung von endständigen oder innenständigen Olefinepoxiden mit aliphatischen Alkoholen hergestellt werden. Die Reaktionsprodukte folgen vorzugsweise der Formel (XI),

in der R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> für Wasserstoff oder einen Alkylrest mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen steht, mit der Maßgabe, daß die Summe der Kohlenstoffatome von R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> im Bereich von 10 bis 20 liegt und R<sup>22</sup> für einen Alkyl- und/oder Alkenylrest mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder den Rest eines Polyols mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen und 2 bis 10 Hydroxylgruppen steht. Typische Beispiele sind

Ringöffnungsprodukte von  $\alpha$ -Dodecenepoxid,  $\alpha$ -Hexadecenepoxid,  $\alpha$ -Octadecenepoxid,  $\alpha$ -Eicosenepoxid, α-Docosenepoxid, i-Dodecenepoxid, i-Hexadecenepoxid, i-Octadecenepoxid, i-Eicosenepoxid und/ oder i-Docosenepoxid mit Laurylalkohol, Kokosfettalkohol, Myristylalkohol, Cetylalkohol, Cetearylalkohol, Stearylalkohol, Isostearylalkohol, Oleylalkohol, Elaidylalkohol, Petroselinylalkohol, Linolylalkohol, Linolenylalkohol, Behenylalkohol und/oder Erucylalkohol. Vorzugsweise werden Ringöffnungsprodukte von Hexa- und/oder Octadecenepoxiden mit Fettalkoholen mit 16 bis 18 Kohlenstoffatomen eingesetzt. Werden anstelle der Fettalkohole Polyole für die Ringöffnung eingesetzt, so handelt es sich beispielsweise um folgende Stoffe: Glycerin; Alkylenglycole, wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1.000 Dalton; technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%; Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit; Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest, wie beispielsweise Methyl- und Butylglucosid; Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Sorbit oder Mannit, Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Glucose oder Saccharose; Aminozucker, wie beispielsweise Glucamin.

#### Emulgatoren

Als Emulgatoren (Komponente b) kommen beispielsweise **nichtionogene Tenside** aus mindestens einer der folgenden Gruppen in Frage:

- (b1) Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/ oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe sowie Alkylamine mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest;
- (b2) Alkylmono- und -oligoglycoside mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest und deren ethoxylierte Analoga;
- (b3) Anlagerungsprodukte von 1 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
- (b4) Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
- (b5) Mono-, Di- und Trialkylphosphate sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphate und deren Salze:
- (b6) Wollwachsalkohole:
- (b7) Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate;
- (b8) Polyalkylenglycole sowie
- (b9) Glycerincarbonat.





Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole oder an Ricinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmengen von Ethylenoxid und/ oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht. C<sub>12/18</sub>-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus **DE 2024051 PS** als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt. C<sub>8/18</sub>-Alkylmono- und -oligoglycoside, ihre Herstellung und ihre Verwendung sind aus dem Stand der Technik bekannt. Ihre Herstellung erfolgt insbesondere durch Umsetzung von Glucose oder Oligosacchariden mit primären Alkoholen mit 8 bis 18 C-Atomen. Bezüglich des Glycosidrestes gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein cyclischer Zuckerrest glycosidisch an den Fettalkohol gebunden ist, als auch oligomere Glycoside mit einem Oligomerisationsgrad bis vorzugsweise etwa 8 geeignet sind. Der Oligomerisierungsgrad ist dabei ein statistischer Mittelwert, dem eine für solche technischen Produkte übliche Homologenverteilung zugrunde liegt.

Weiterhin können als Emulgatoren zwitterionische Tenside verwendet werden. Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine Carboxylat- und eine Sulfonatgruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosalkyldimethylammoniumglycinat, N-Acylaminopropyl-N,Ndimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethylimidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Besonders bevorzugt ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat. Ebenfalls geeignete Emulgatoren sind ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C<sub>8/18</sub>-Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO<sub>3</sub>H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C<sub>12/18</sub>-Acylsarcosin.

Schließlich kommen auch Kationtenside als Emulgatoren in Betracht, wobei solche vom Typ der Esterquats, vorzugsweise methylquaternierte Difettsäuretriethanolaminester-Salze, besonders bevorzugt sind.

#### Polyolester

Polyolester, die als Co-Emulgatoren die Komponente (c) bilden, können ausgewählt sein aus den folgenden Gruppen von Verbindungen:

- (c1) Partialester von Glycerin und/oder Sorbitan mit ungesättigten, linearen oder gesättigten, verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid;
- (c2) Partialester von Polyglycerin (durchschnittlicher Eigenkondensationsgrad 2 bis 8), Polyethylenglycol (Molekulargewicht 400 bis 5000), Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Zuckeralkoholen (z.B. Sorbit), Alkylglucosiden (z.B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucosiden (z.B. Cellulose) mit gesättigten und/oder ungesättigten, linearen oder verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid;
- (c3) Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol gemäß DE 1165574 PS und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin oder Polyglycerin.

Typische Beispiele für geeignete **Partialglyceride** sind Hydroxystearinsäuremonoglycerid, Hydroxystearinsäurediglycerid, Isostearinsäuremonoglycerid, Isostearinsäurediglycerid, Ölsäuremonoglycerid, Ricinolsäuremonoglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolensäuremonoglycerid, Erucasäuremonoglycerid, Erucasäuremonoglycerid, Erucasäuremonoglycerid, Weinsäuremonoglycerid, Citronensäuremonoglycerid, Citronendiglycerid, Äpfelsäuremonoglycerid, Äpfelsäurediglycerid sowie deren technische Gemische, die untergeordnet aus dem Herstellungsprozeß noch geringe Mengen an Triglycerid enthalten können. Ebenfalls geeignet sind Anlagerungsprodukte von 1 bis 30, vorzugsweise 5 bis 10 Mol Ethylenoxid an die genannten Partialglyceride.

Als **Sorbitanester** kommen Sorbitanmonoisostearat, Sorbitansesquiisostearat, Sorbitandiisostearat, Sorbitantriisostearat, Sorbitantriisostearat, Sorbitanmonooleat, Sorbitansesquioleat, Sorbitandioleat, Sorbitanmonoricinoleat, Sorbitanmonoricinoleat, Sorbitansesquiricinoleat, Sorbitandiricinoleat, Sorbitantriicinoleat, Sorbitanmonohydroxystearat, Sorbitansesquihydroxystearat, Sorbitandihydroxystearat, Sorbitantrihydroxystearat, Sorbitanmonotartrat, Sorbitansesquitartrat, Sorbitanditartrat, Sorbitantritartrat, Sorbitanmonocitrat, Sorbitansesquicitrat, Sorbitandicitrat, Sorbitantricitrat, Sorbitantricitrat, Sorbitantricitrat, Sorbitansesquimaleat, Sorbitandimaleat, Sorbitantrimaleat sowie deren technische Gemische. Ebenfalls geeignet sind Anlagerungsprodukte von 1 bis 30, vorzugsweise 5 bis 10 Mol Ethylenoxid an die genannten Sorbitanester.





Typische Beispiele für geeignete Polyglycerinester sind Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate (Dehymuls® PGPH), Polyglycerin-3-Diisostearate (Lameform® TGI), Polyglyceryl-4 Isostearate (Isolan® GI 34), Polyglyceryl-3 Oleate, Diisostearoyl Polyglyceryl-3 Diisostearate (Isolan® PDI), Polyglyceryl-3 Methylglucose Distearate (Tego Care® 450), Polyglyceryl-3 Beeswax (Cera Bellina®), Polyglyceryl-4 Caprate (Polyglycerol Caprate T2010/90), Polyglyceryl-3 Cetyl Ether (Chimexane® NL), Polyglyceryl-3 Distearate (Cremophor® GS 32) und Polyglyceryl Polyricinoleate (Admul® WOL 1403) Polyglyceryl Dimerate Isostearate sowie deren Gemische.

Beispiele für weitere geeignete Polyolester sind die gegebenenfalls mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid umgesetzten Mono-, Di- und Triester von Trimethylolpropan oder Pentaerythrit mit Laurinsäure, Kokosfettsäure, Talgfettsäure, Palmitinsäure, Sterainsäure, Ölsäure, Behensäure und dergleichen.

### <u>Polyole</u>

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung können die Konzentrate zur Viskositätsverminderung als fakultative Komponente (d) weiterhin Polyole enthalten. Polyole, die hier in Betracht kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxylgruppen. Die Polyole können noch weitere funktionelle Gruppen, insbesondere Aminogruppen, enthalten bzw. mit Stickstoff modifiziert sein. Typische Beispiele sind

- Glycerin:
- o Alkylenglycole, wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1.000 Dalton:
- o technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- o Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit;
- o Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest, wie beispielsweise Methyl- und Butylglucosid:
- Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,
- Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
- Aminozucker, wie beispielsweise Glucamin;
- o Dialkoholamine, wie Diethanolamin oder 2-Amino-1,3-propandiol.

Die Einsatzmenge der Polyole liegt typischerweise im Bereich von 0,1 bis 15 und vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-%. Werden höhere Polyolmengen, vorzugsweise Glycerin oder Ethylenglycol eingesetzt, werden die Konzentrate gleichzeitig gegen mikrobiellen Befall stabilisiert.

#### Herstellverfahren

In einer bevorzugten Ausführungsform, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung ist, erfolgt die Herstellung der Perlglanzkonzentrate, indem man eine Mischung aus den Komponenten (a), (b), (c) und gegebenenfalls (d) herstellt, auf eine Temperatur erwärmt, die 1 bis 30 °C oberhalb des Schmelzpunktes der Mischung liegt, mit der erforderlichen Menge Wasser etwa der gleichen Temperatur mischt und anschließend auf Raumtemperatur abkühlt. Ferner ist es möglich, eine konzentrierte wäßrige (Anion)-Tensidpaste vorzulegen, das Perlglanzwachs in der Wärme einzurühren und die Mischung anschließend mit weiterem Wasser auf die gewünschte Konzentration zu verdünnen oder das Vermischen in Gegenwart polymerer hydrophiler Verdickungsmittel, wie etwa Hydroxypropylcellulosen, Xanthan Gum oder Polymeren vom Carbomer-Typ durchzuführen.

#### Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen Perlglanzkonzentrate eignen sich zur Einstellung einer Trübung in oberflächenaktiven Zubereitungen wie beispielsweise Haarshampoos oder manuellen Geschirrspülmitteln.
Zur Herstellung getrübter und perlglänzender flüssiger, wäßriger Zubereitungen wasserlöslicher grenzflächenaktiver Stoffe, werden den klaren wäßrigen Zubereitungen üblicherweise bei 0 bis 40 °C die
Perlglanzkonzentrate in einer Menge von 0,5 bis 40, vorzugsweise 1 bis 20 Gew.-% der Zubereitung
zusetzt und unter Rühren darin verteilt. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung besteht schließlich in
der Verwendung von Polyolestern als Viskositätsregulatoren zur Herstellung von Perlglanzkonzentraten
mit Aktivsubstanzgehalten von mindestens 55 Gew.-%.

#### Kosmetische und/oder pharmazeutische Zubereitungen

Die erfindungsgemäßen Perlglanzkonzentrate können zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen, wie beispielsweise Haarshampoos, Haarlotionen, Schaumbäder, Duschbäder, Cremes, Gele, Lotionen, alkoholische und wäßrig/alkoholische Lösungen, Emulsionen, Wachs/ Fett-Massen, Stiftpräparaten, Pudern oder Salben dienen. Diese Mittel können ferner als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe milde Tenside, Ölkörper, Überfettungsmittel, Konsistenzgeber, Verdickungsmittel, Polymere, Siliconverbindungen, Fette, Wachse, Stabilisatoren, biogene Wirkstoffe, Deodoranti-





en, Antitranspirantien, Antischuppenmittel, Filmbildner, Quellmittel, UV-Lichtschutzfaktoren, Antioxidantien, Hydrotrope, Konservierungsmittel, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Solubilisatoren, Parfümöle, Farbstoffe und dergleichen enthalten.

Typische Beispiele für geeignete milde, d.h. besonders hautverträgliche **Tenside** sind Fettalkoholpolyglycolethersulfate, Monoglyceridsulfate, Mono- und/oder Dialkylsulfosuccinate, Fettsäureisethionate, Fettsäuresarcosinate, Fettsäuretauride, Fettsäureglutamate, α-Olefinsulfonate, Ethercarbonsäuren, Alkyloligoglucoside, Fettsäureglucamide, Alkylamidobetaine und/oder Proteinfettsäurekondensate, letztere vorzugsweise auf Basis von Weizenproteinen.

Als Ölkörper kommen beispielsweise Guerbetalkohole auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Ester von linearen C6-C22-Fettsäuren mit linearen C6-C22-Fettalkoholen, Ester von verzweigten C6-C13-Carbonsäuren mit linearen C6-C22-Fettalkoholen, wie z.B. Myristylmyristat, Myristylpalmitat, Myristylstearat, Myristylisostearat, Myristyloleat, Myristylbehenat, Myristylerucat, Cetylmyristat, Cetylpalmitat, Cetylstearat, lerucat, Stearylmyristat, Stearylpalmitat, Stearylstearat, Stearylisostearat, Stearyloleat, Stearylbehenat, Stearylerucat, Isostearylmyristat, Isostearylpalmitat, Isostearylstearat, Isostearylisostearat, Isostearyloleat, Isostearylbehenat, Isostearyloleat, Oleylmyristat, Oleylpalmitat, Oleylstearat, Oleylisostearat, Oleyloleat, Oleylbehenat, Oleylerucat, Behenylmyristat, Behenylpalmitat, Behenylstearat, Behenyllisostearat, Behenyloleat, Behenylbehenat, Behenylerucat, Erucylmyristat, Erucylpalmitat, Erucylstearat, Erucylisostearat, Erucyloleat, Erucylbehenat und Erucylerucat. Daneben eignen sich Ester von linearen C6-C22-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von Hydroxycarbonsäuren mit linearen oder verzweigten C6-C22-Fettalkoholen, insbesondere Dioctyl Malate, Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Propylenglycol, Dimerdiol oder Trimertriol) und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis C6-C10-Fettsäuren, flüssige Mono-/Di-/Triglyceridmischungen auf Basis von C6-C18-Fettsäuren, Ester von C6-C22-Fettalkoholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbonsäuren, insbesondere Benzoesäure, Ester von C2-C12-Dicarbonsäuren mit linearen oder verzweigten Alkoholen mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen oder Polyolen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und 2 bis 6 Hydroxylgruppen, pflanzliche Öle, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, lineare und verzweigte C6-C22-Fettalkoholcarbonate, Guerbetcarbonate, Ester der Benzoesäure mit linearen und/oder verzweigten C6-C22-Alkoholen (z.B. Finsolv® TN), lineare oder verzweigte, symmetrische oder unsymmetrische Dialkylether mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen pro Alkylgruppe, Ringöffnungsprodukte von epoxidierten Fettsäureestern mit Polyolen, Siliconöle und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe, wie z.B. wie Squalan, Squalen oder Dialkylcyclohexane in Betracht.

Als **Überfettungsmittel** können Substanzen wie beispielsweise Lanolin und Lecithin sowie polyethoxylierte oder acylierte Lanolin- und Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen.

Als **Konsistenzgeber** kommen in erster Linie Fettalkohole oder Hydroxyfettalkohole mit 12 bis 22 und vorzugsweise 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und daneben Partialglyceride, Fettsäuren oder Hydroxyfettsäuren in Betracht. Bevorzugt ist eine Kombination dieser Stoffe mit Alkyloligoglucosiden und/oder Fettsäure-N-methylglucamiden gleicher Kettenlänge und/oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearaten.

Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise Aerosil-Typen (hydrophile Kieselsäuren), Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, ferner höhermolekulare Polyethylenglycolmono- und -diester von Fettsäuren, Polyacrylate, (z.B. Carbopole® von Goodrich oder Synthalene® von Sigma), Polyacrylamide, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxylierte Fettsäureglyceride, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentaerythrit oder Trimethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte wie Kochsalz und Ammoniumchlorid.

Geeignete kationische Polymere sind beispielsweise kationische Cellulosederivate, wie z.B. eine quaternierte Hydroxyethylcellulose, die unter der Bezeichnung Polymer JR 400® von Amerchol erhältlich ist, kationische Stärke, Copolymere von Diallylammoniumsalzen und Acrylamiden, quaternierte Vinylpyrrolidon/Vinylimidazol-Polymere, wie z.B. Luviquat® (BASF), Kondensationsprodukte von Polyglycolen und Aminen, quaternierte Kollagenpolypeptide, wie beispielsweise Lauryldimonium hydroxypropyl hydrolyzed collagen (Lamequat®L/Grūnau), quaternierte Weizenpolypeptide, Polyethylenimin, kationische Siliconpolymere, wie z.B. Amidomethicone, Copolymere der Adipinsäure und Dimethylaminohydroxypropyldiethylentriamin (Cartaretine®/Sandoz), Copolymere der Acrylsäure mit Dimethyldiallylammoniumchlorid (Merquat® 550/Chemviron), Polyaminopolyamide, wie z.B. beschrieben in der FR 2252840 A sowie deren vernetzte wasserlöslichen Polymere, kationische Chitinderivate wie beispielsweise quaterniertes Chitosan, gegebenenfalls mikrokristallin verteilt, Kondensationsprodukte aus Dihalogenalkylen, wie z.B. Dibrombutan mit Bisdialkylaminen, wie z.B. Bis-Dimethylamino-1,3-propan, kationischer Guar-Gum, wie z.B. Jaguar® CBS, Jaguar® C-17, Jaguar® C-16 der Firma Celanese, quaternierte Ammoniumsalz-Polymere, wie z.B. Mirapol® A-15, Mirapol® AD-1, Mirapol® AZ-1 der Firma Miranol.

Als anionische, zwitterionische, amphotere und nichtionische Polymere kommen beispielsweise Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere, Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und deren Ester, unvernetzte und mit Polyolen vernetzte Polyacrylsäuren, Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid/

Acrylat-Copolymere, Octylacrylamid/Methylmethacrylat/tert.Butylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxyproyl-methacrylat-Copolymere, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere, Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat/Vinylcaprolactam-Terpolymere sowie gegebenenfalls derivatisierte Celluloseether und Silicone in Frage.

Geeignete Siliconverbindungen sind beispielsweise Dimethylpolysiloxane, Methylphenylpolysiloxane, cyclische Silicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, polyether-, epoxy-, fluor-, glykosid- und/oder alkylmodifizierte Siliconverbindungen, die bei Raumtemperatur sowohl flüssig als auch harzförmig vorliegen können. Weiterhin geeignet sind Simethicone, bei denen es sich um Mischungen aus Dimethiconen mit einer durchschnittlichen Kettenlänge von 200 bis 300 Dimethylsiloxan-Einheiten und hydrierten Silicaten handelt. Eine detaillierte Übersicht über geeignete flüchtige Silicone findet sich zudem von Todd et al. in Cosm.Toil. 91, 27 (1976).

Typische Beispiele für Fette sind Glyceride, als Wachse kommen u.a. natürliche Wachse, wie z.B. Candelillawachs, Carnaubawachs, Japanwachs, Espartograswachs, Korkwachs, Guarumawachs, Reiskeimölwachs, Zuckerrohrwachs, Ouricurywachs, Montanwachs, Bienenwachs, Schellackwachs, Walrat, Lanolin (Wollwachs), Bürzelfett, Ceresin, Ozokerit (Erdwachs), Petrolatum, Paraffinwachse, Mikrowachse; chemisch modifizierte Wachse (Hartwachse), wie z.B. Montanesterwachse, Sasolwachse, hydrierte Jojobawachse sowie synthetische Wachse, wie z.B. Polyalkylenwachse und Polyethylenglycolwachse in Frage.

Als **Stabilisatoren** können Metallsalze von Fettsäuren, wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat bzw. –ricinoleat eingesetzt werden.

Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Tocopherol, Tocopherolacetat, Tocopherolpalmitat, Ascorbinsäure, Desoxyribonucleinsäure, Retinol, Bisabolol, Allantoin, Phytantriol, Panthenol, AHA-Säuren, Aminosäuren, Ceramide, Pseudoceramide, essentielle Öle, Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen.

Kosmetische **Deodorantien** (Desodorantien) wirken Körpergerüchen entgegen, überdecken oder beseitigen sie. Körpergerüche entstehen durch die Einwirkung von Hautbakterien auf apokrinen Schweiß, wobei unangenehm riechende Abbauprodukte gebildet werden. Dementsprechend enthalten Deodorantien Wirkstoffe, die als keimhemmende Mittel, Enzyminhibitoren, Geruchsabsorber oder Geruchsüberdecker fungieren.

Als keimhemmende Mittel sind grundsätzlich alle gegen grampositive Bakterien wirksamen Stoffe geeignet, wie z. B. 4-Hydroxybenzoesäure und ihre Salze und Ester, N-(4-Chlorphenyl)-N'-(3,4 dichlorphenyl)harnstoff, 2,4,4'-Trichlor-2'-hydroxydiphenylether (Triclosan), 4-Chlor-3,5-dimethylphenol, 2,2'-

Methylen-bis(6-brom-4-chlorphenol), 3-Methyl-4-(1-methylethyl)phenol, 2-Benzyl-4-chlorphenol, 3-(4-Chlorphenoxy)-1,2-propandiol, 3-lod-2-propinylbutylcarbamat, Chlorhexidin, 3,4,4'-Trichlorcarbanilid (TTC), antibakterielle Riechstoffe, Thymol, Thymianöl, Eugenol, Nelkenöl, Menthol, Minzöl, Farnesol, Phenoxyethanol, Glycerinmonolaurat (GML), Diglycerinmonocaprinat (DMC), Salicylsäure-N-alkylamide wie z. B. Salicylsäure-n-octylamid oder Salicylsäure-n-decylamid.

Als Enzyminhibitoren sind beispielsweise Esteraseinhibitoren geeignet. Hierbei handelt es sich vorzugsweise um Trialkylcitrate wie Trimethylcitrat, Tripropylcitrat, Triisopropylcitrat, Tributylcitrat und insbesondere Triethylcitrat (Hydagen® CAT, Henkel KGaA, Düsseldorf/FRG). Die Stoffe inhibieren die Enzymaktivität und reduzieren dadurch die Geruchsbildung. Weitere Stoffe, die als Esteraseinhibitoren in Betracht kommen, sind Sterolsulfate oder –phosphate, wie beispielsweise Lanosterin–, Cholesterin–, Campesterin–, Stigmasterin– und Sitosterinsulfat bzw –phosphat, Dicarbonsäuren und deren Ester, wie beispielsweise Glutarsäure, Glutarsäuremonoethylester, Glutarsäurediethylester, Adipinsäure, Adipinsäuremonoethylester, Adipinsäurediethylester, Malonsäure und Malonsäurediethylester, Hydroxycarbnonsäuren und deren Ester wie beispielsweise Citronensäure, Äpfelsäure, Weinsäure oder Weinsäurediethylester, sowie Zinkglycinat.

Als Geruchsabsorber eignen sich Stoffe, die geruchsbildende Verbindungen aufnehmen und weitgehend festhalten können. Sie senken den Partialdruck der einzelnen Komponenten und verringern so auch ihre Ausbreitungsgeschwindigkeit. Wichtig ist, daß dabei Parfums unbeeinträchtigt bleiben müssen. Geruchsabsorber haben keine Wirksamkeit gegen Bakterien. Sie enthalten beispielsweise als Hauptbestandteil ein komplexes Zinksalz der Ricinolsäure oder spezielle, weitgehend geruchsneutrale Duftstoffe, die dem Fachmann als "Fixateure" bekannt sind, wie z. B. Extrakte von Labdanum bzw. Styrax oder bestimmte Abietinsäurederivate. Als Geruchsüberdecker fungieren Riechstoffe oder Parfümöle, die zusätzlich zu ihrer Funktion als Geruchsüberdecker den Deodorantien ihre jeweilige Duftnote verleihen. Als Parfümöle seien beispielsweise genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten, Stengeln und Blättern, Früchten, Fruchtschalen, Wurzeln, Hölzern, Kräutern und Gräsern, Nadeln und Zweigen sowie Harzen und Balsamen. Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typische synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe. Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Phenylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformiat, Allylcyclohexylpropionat, Styrallylpropionat und Benzylsalicylat. Zu den Ethern zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z.B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone und Methylcedrylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylalkohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden jedoch Mischungen verschiedener Riech-





stoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringerer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z.B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenöl, Minzenöl, Zimtblätteröl, Lindenblütenöl, Wacholderbeerenöl, Vetiveröl, Olibanöl, Galbanumöl, Labdanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyrcenol, Lilial, Lyral, Citronellol, Phenylethylalkohol, α-Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisambrene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylglycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, β-Damascone, Geraniumöl Bourbon, Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, Iso-E-Super, Fixolide NP, Evemyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilat, Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.

Antitranspirantien (Antiperspirantien) reduzieren durch Beeinflussung der Aktivität der ekkrinen Schweißdrüsen die Schweißbildung, und wirken somit Achselnässe und Körpergeruch entgegen. Wässrige oder wasserfreie Formulierungen von Antitranspirantien enthalten typischerweise folgende Inhaltsstoffe:

- (a) adstringierende Wirkstoffe,
- (b) Ölkomponenten,
- (c) nichtionische Emulgatoren,
- (d) Coemulgatoren,
- (e) Konsistenzgeber,
- (f) Hilfsstoffe wie z. B. Verdicker oder Komplexierungsmittel und/oder
- (g) nichtwässrige Lösungsmittel wie z. B. Ethanol, Propylenglykol und/oder Glycerin.

Als adstringierende Antitranspirant-Wirkstoffe eignen sich vor allem Salze des Aluminiums, Zirkoniums oder des Zinks. Solche geeigneten antihydrotisch wirksamen Wirkstoffe sind z.B. Aluminiumchlorid, Aluminiumchlorhydrat, Aluminiumdichlorhydrat, Aluminiumsesquichlorhydrat und deren Komplexverbindungen z.B. mit Propylenglycol-1,2. Aluminiumhydroxyallantoinat, Aluminiumchloridtartrat, Aluminium-Zirkonium-Trichlorohydrat, Aluminium-Zirkonium-tetrachlorohydrat, Aluminium-Zirkoniumpentachlorohydrat und deren Komplexverbindungen z.B. mit Aminosäuren wie Glycin.

Daneben können in Antitranspirantien übliche öllösliche und wasserlösliche Hilfsmittel in geringeren Mengen enthalten sein. Solche öllöslichen Hilfsmittel können z.B. sein:

- o entzündungshemmende, hautschützende oder wohlriechende ätherische Öle,
- synthetische hautschützende Wirkstoffe und/oder
- öllösliche Parfümöle.

Übliche wasserlösliche Zusätze sind z.B. Konservierungsmittel, wasserlösliche Duftstoffe, pH-Wert-Stellmittel, z.B. Puffergemische, wasserlösliche Verdickungsmittel, z.B. wasserlösliche natürliche oder synthetische Polymere wie z.B. Xanthan-Gum, Hydroxyethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon oder hochmolekulare Polyethylenoxide.

Als Antischuppenmittel können Climbazol, Octopirox und Zinkpyrethion eingesetzt werden.

Gebräuchliche **Filmbildner** sind beispielsweise Chitosan, mikrokristallines Chitosan, quaterniertes Chitosan, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate, Polymere der Acrylsäurereihe, quaternäre Cellulose-Derivate, Kollagen, Hyaluronsäure bzw. deren Salze und ähnliche Verbindungen.

Als Quellmittel für wäßrige Phasen können Montmorillonite, Clay Mineralstoffe, Pemulen sowie alkylmodifizierte Carbopoltypen (Goodrich) dienen. Weitere geeignete Polymere bzw. Quellmittel können der Übersicht von R.Lochhead in Cosm.Toil. 108, 95 (1993) entnommen werden.

Unter **UV-Lichtschutzfaktoren** sind beispielsweise bei Raumtemperatur flüssig oder kristallin vorliegende organische Substanzen (Lichtschutzfilter) zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und die aufgenommene Energie in Form längerwelliger Strahlung, z.B. Wärme wieder abzugeben. UVB-Filter können öllöslich oder wasserlöslich sein. Als öllösliche Substanzen sind z.B. zu nennen:

- 3-Benzylidencampher bzw. 3-Benzylidennorcampher und dessen Derivate, z.B. 3-(4-Methylbenzyliden)campher wie in der EP 0693471 B1 beschrieben;
- 4-Aminobenzoesäurederivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-octylester und 4-(Dimethylamino)benzoesäureamylester;
- Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester, 4-Methoxyzimtsäurepropylester, 4-Methoxyzimtsäureisoamylester 2-Cyano-3,3-phenylzimtsäure-2-ethylhexylester (Octocrylene);
- Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure-2-ethylhexylester, Salicylsäure-4-isopropylbenzylester, Salicylsäurehomomenthylester;
- Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon;
- Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzmalonsäuredi-2-ethylhexylester;
- Triazinderivate, wie z.B. 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)-1,3,5-triazin und Octyl Triazon, wie in der EP 0818450 A1 beschrieben oder Dioctyl Butamido Triazone (Uvasorb® HEB);
- Propan-1,3-dione, wie z.B. 1-(4-tert.Butylphenyl)-3-(4'methoxyphenyl)propan-1,3-dion;
- Ketotricyclo(5.2.1.0)decan-Derivate, wie in der EP 0694521 B1 beschrieben.





# Als wasserlösliche Substanzen kommen in Frage:

- 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und deren Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium-,
   Alkanolammonium- und Glucammoniumsalze;
- Sulfonsäurederivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5sulfonsäure und ihre Salze;
- Sulfonsäurederivate des 3-Benzylidencamphers, wie z.B. 4-(2-Oxo-3-bomylidenmethyl)benzolsulfonsäure und 2-Methyl-5-(2-oxo-3-bornyliden)sulfonsäure und deren Salze.

Als typische UV-A-Filter kommen insbesondere Derivate des Benzoylmethans in Frage, wie beispielsweise 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-tert.-Butyl-4'-methoxydibenzoylmethan (Parsol 1789), 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)-propan-1,3-dion sowie Enaminverbindungen, wie beschrieben in der DE 19712033 A1 (BASF). Die UV-A und UV-B-Filter können selbstverständlich auch in Mischungen eingesetzt werden. Neben den genannten löslichen Stoffen kommen für diesen Zweck auch unlösliche Lichtschutzpigmente, nämlich feindisperse Metalloxide bzw. Salze in Frage. Beispiele für geeignete Metalloxide sind insbesondere Zinkoxid und Titandioxid und daneben Oxide des Eisens, Zirkoniums, Siliciums, Mangans, Aluminiums und Cers sowie deren Gemische. Als Salze können Silicate (Talk), Bariumsulfat oder Zinkstearat eingesetzt werden. Die Oxide und Salze werden in Form der Pigmente für hautpflegende und hautschützende Emulsionen und dekorative Kosmetik verwendet. Die Partikel sollten dabei einen mittleren Durchmesser von weniger als 100 nm, vorzugsweise zwischen 5 und 50 nm und insbesondere zwischen 15 und 30 nm aufweisen. Sie können eine sphärische Form aufweisen, es können jedoch auch solche Partikel zum Einsatz kommen, die eine ellipsoide oder in sonstiger Weise von der sphärischen Gestalt abweichende Form besitzen. Die Pigmente können auch oberflächenbehandelt, d.h. hydrophilisiert oder hydrophobiert vorliegen. Typische Beispiele sind gecoatete Titandioxide, wie z.B. Titandioxid T 805 (Degussa) oder Eusolex® T2000 (Merck). Als hydrophobe Coatingmittel kommen dabei vor allem Silicone und dabei speziell Trialkoxyoctylsilane oder Simethicone in Frage. In Sonnenschutzmitteln werden bevorzugt sogenannte Mikro- oder Nanopigmente eingesetzt. Vorzugsweise wird mikronisiertes Zinkoxid verwendet. Weitere geeignete UV-Lichtschutzfilter sind der Übersicht von P.Finkel in SÖFW-Journal 122, 543 (1996) zu

Neben den beiden vorgenannten Gruppen primärer Lichtschutzstoffe können auch sekundäre Lichtschutzmittel vom Typ der Antioxidantien eingesetzt werden, die die photochemische Reaktionskette unterbrechen, welche ausgelöst wird, wenn UV-Strahlung in die Haut eindringt. Typische Beispiele hierfür sind Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Camosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Au-

rothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ-Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Butioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis μmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Äpfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-Apalmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate,  $\alpha$ -Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroquajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Superoxid-Dismutase, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO4) Selen und dessen Derivate (z.B. Selen-Methionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner Hydrotrope, wie beispielsweise Ethanol oder Isopropylalkohol.

Als **Konservierungsmittel** eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure sowie die in Anlage 6, Teil A und B der Kosmetikverordnung aufgeführten weiteren Stoffklassen. Als **Insekten-Repellentien** kommen N,N-Diethyl-m-toluamid, 1,2-Pentandiol oder Ethyl Butylacetylaminopropionate in Frage, als **Selbstbräuner** eignet sich Dihydroxyaceton.

Als Parfūmöle seien genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten (Lilie, Lavendel, Rosen, Jasmin, Neroli, Ylang-Ylang), Stengeln und Blättern (Geranium, Patchouli, Petitgrain), Früchten (Anis, Koriander, Kümmel, Wacholder), Fruchtschalen (Bergamotte, Zitrone, Orangen), Wurzeln (Macis, Angelica, Sellerie, Kardamon, Costus, Iris, Calmus), Hölzern (Pinien-, Sandel-, Guajak-, Zedern-, Rosenholz), Kräutern und Gräsern (Estragon, Lemongras, Salbei, Thymian), Nadeln und Zweigen (Fichte, Tanne, Kiefer, Latschen), Harzen und Balsamen (Galbanum, Elemi, Benzoe, Myrrhe, Olibanum, Opoponax). Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typische synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe.





Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, Phenoxyethylisobutyrat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Dimethylbenzylcarbinylacetat, Phenylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformiat, Ethylmethylphenylglycinat, Allylcyclohexylpropionat, Styrallylpropionat und Benzylsalicylat. Zu den Ethem zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z.B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone, ∞-Isomethylionon und Methylcedrylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylalkohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden jedoch Mischungen verschiedener Riechstoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringerer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z.B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenől, Minzenől, Zimtblätteről, Lindenblütenől, Wacholderbeerenől, Vetiveről, Olibanől, Galbanumöl, Labolanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyrcenol, Lilial, Lyral, Citronellol, Phenylethylalkohol,  $\alpha$ -Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisambrene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylgiycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, β-Damascone, Geraniumöl Bourbon, Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, Iso-E-Super, Fixolide NP, Evernyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilllat, Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.

Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoff-kommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S.81-106 zusammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.

Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - betragen. Die Herstellung der Mittel kann durch übliche Kalt - oder Heißprozesse erfolgen; vorzugsweise arbeitet man nach der Phaseninversionstemperatur-Methode.

#### Beispiele

Die erfindungsgemäßen Perlglanzkonzentrate 1 bis 8 sowie die Vergleichsmischung V1 wurden 14 Tage bei 40°C gelagert und die Viskosität nach der Brookfield-Methode in einem RVT-Viskosimeter (23°C, 10 Upm, Spindel 5) bestimmt. Anschließend wurden wäßrige Haarshampooformulierungen durch Vermischen der Einsatzstoffe bei 20°C zubereitet, die jeweils 2 g der Perlglanzkonzentrate 1 bis 8 bzw. V1, 15 g Kokosfettalkohol+2EO-sulfat-Natriumsalz, 3 g Dimethylpolysiloxan, 5 g Kokosalkylglucosid und 1,5 g eines Esterquats (Wasser ad 100 Gew.-%) enthielten. Die Feinteiligkeit der Perlglanzkristalle in den Haarshampoos wurde unter dem Mikroskop visuell auf einer Skala von 1 = sehr feine Kristalle bis 5 = grobe Kristalle beurteilt. Die Beurteilung des Perlglanzes erfolgte ebenfalls auf einer Skala von 1 = brillant bis 5 = stumpf; die Trübung wurde visuell bestimmt und mit (+) = trüb oder (-) = trübungsfrei beurteilt. Die Zusammensetzungen und Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt; alle Mengenangaben verstehen sich als Gew.-%

<u>Tabelle 1</u>
Zusammensetzung und Performance von Perigianzkonzentraten

Zusammensetzung	11	2."		San Land	Marine Marin	<b>6</b> .	77	8	**************************************
		mind in	14. S. 14.						3.4
Ethylenglycol Distearate	30,0	-	-	30,0	30,0	32,0	35,0	35,0	30,0
Glyceryl Stearate		30,0	-	-	-	-	-	-	-
Distearyl Ether	-	-	30,0		-	-	-	-	-
Coco Glucosides	15,0	15,0	17,0	15,0	15,0	15,0	15,0	15,0	32,0
Laureth-4	12,0	-	-	12,0	-	12,0	-	12,0	
Cocamidopropyl Betaine		12,0	11,0	-	10,0	-	10,0	-	-
Sorbitan Oleate	4,0	-	-	-	4,0	-		-	-
PEG-3 Trimethylolpropan Distearate	-	4,0	•	-	-	4,0	-	-	-
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate	-	•	4,0	•	-	•	4,0	-	-
Polyglycerin-3-Diisostearate	-	-	-	4,0_	-	-	_	4,0	-
Glycerin	-	-	-	-	-	2,0	2,0	2,0	6,0
Wasser	ad 100								
Viskosität der Konzentrate [Pas]									
- nach 1 d, 40°C	11	14	13	12	13	12	14	14	42
- nach 14 d, 40°C	11	14	13	12	13	12	14	14	40
Periglanz in der Formulierung									
- Brillanz	1,5	1,5	1,0	1,0	1,5	1,5	1,0	1,0	2,0
- Feinteiligkeit	1,5	1,5	1,5	2,0	1,5	1,0	1,0	1,5	3,0
- Trübung	_	-		-	-	_	-	-	+





### Patentansprüche

- Hochkonzentriert fließfähige Perlglanzkonzentrate, enthaltend
  - (a) 25 bis 45 Gew.-% Perlglanzwachse,
  - (b) 25 bis 40 Gew.-% nichtionische, amphotere, zwitterionische und/oder kationische Emulgatoren und
  - (c) 0,5 bis 15 Gew.-% Polyolester

mit den Maßgaben, daß sich die Mengenangaben mit Wasser und gegebenenfalls weiteren Hilfsund Zusatzstoffen zu 100 Gew.-% ergänzen und die Summe der Komponenten (a), (b) und (c) mindestens 55 Gew.-% beträgt.

- 2. Konzentrate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente (a) Perlglanzwachse enthalten, die ausgewählt sind aus der Gruppe, die gebildet wird von Alkylenglycolestern, Fettsäurealkanolamiden, Partialglyceriden, Estern von mehrwertigen, gegebenenfalls hydroxysubstituierte Carbonsäuren, Fettalkoholen, Fettsäuren, Fettketonen, Fettaldehyden, Fettethern, Fettcarbonaten, Ringöffnungsprodukten von Olefinepoxiden sowie deren Mischungen.
- 3. Konzentrate nach den Ansprüchen 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente (b) nichtionische Tenside enthalten, die ausgewählt sind aus der Gruppe, die gebildet wird von Anlagerungsprodukten von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe sowie Alkylamine mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest; Alkylmono- und -oligoglycosiden mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest und deren ethoxylierte Analoga; Anlagerungsprodukte von 1 bis 15 bzw. 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl; Mono-, Di- und Trialkylphosphaten sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphaten und deren Salze; Wollwachsalkoholen; Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymeren bzw. entsprechenden Derivaten; Polyalkylenglycolen sowie Glycerincar-bonat.
- Konzentrate nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente (b) Cocamidopropylbetaine und/oder Esterquats enthalten.
- Konzentrate nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente (c) Polyolester enthalten, die ausgewählt sind aus der Gruppe, die gebildet wird von Partialestern von Glycerin und/oder Sorbitan mit gesättigten und/oder ungesättigten, linearen

oder verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid; Partialestern von Polyglycerin, Polyethylenglycol, Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Alkylglucosiden sowie Polyglucosiden mit gesättigten und/oder ungesättigten, linearen oder verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid; Mischestern aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyole sowie deren Gemischen.

- 6. Konzentrate nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie als fakultative Komponente (d) Polyole enthalten.
- 7. Konzentrate nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Polyole Glycerin und/oder Ethylenglycol enthalten.
- 8. Konzentrate nach den Ansprüchen 5 und/oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie 0,1 bis 15 Gew.-% bezogen auf die Mittel Polyole enthalten.
- 9. Verfahren zur Herstellung zur Herstellung von Periglanzkonzentraten nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Mischung aus den Komponenten (a), (b) (c) und gegebenenfalls (d) herstellt, auf eine Temperatur erwärmt, die 1 bis 30°C oberhalb des Schmelzpunktes der Mischung liegt, mit der erforderlichen Menge Wasser etwa der gleichen Temperatur mischt und anschließend auf Raumtemperatur abkühlt.
- 10. Verwendung von Polyolestern als Viskositätsregulatoren zur Herstellung von Perlglanzkonzentraten mit Aktivsubstanzgehalten von mindestens 55 Gew.-%.

,
.7
_
•

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C11D3/20 A61K7/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C11D A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included, in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

#### EPO-Internal

	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DE 196 21 681 A (HENKEL KGAA) 4 December 1997 (1997-12-04) page 3, line 1 -page 4, line 45; claims	1-4,6-9
A	EP 0 300 379 A (HENKEL KGAA) 25 January 1989 (1989-01-25) claims	1-4,9
Α	EP 0 569 028 A (LONZA AG) 10 November 1993 (1993-11-10) page 2, line 40 -page 3, line 6; claims; examples	1-5,10
A	DE 41 03 551 A (HENKEL KGAA) 13 August 1992 (1992-08-13) cited in the application claims	1-4,9

Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:      A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance      E* earlier document but published on or after the international filing date      L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)      O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means      P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search  2 October 2000	Date of mailing of the international search report $09/10/2000$
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340–3016	Authorized officer  Grittern, A

1

Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
		- <del></del> -	Relevant to claim No.
A	DE 198 01 231 C (HENKEL KGAA ;SIDOBRE SINNOVA SA (FR)) 22 April 1999 (1999-04-22) the whole document		1-9
	• 	- 4	
-			
	ntinuation of second sheet) (July 1992)		

# INTERNATION SEARCH REPORT

...formation on patent family members

Inter on lication No PCT/EP 00/03854

Patent document cited in search report	:	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
DE 19621681	A	04-12-1997	AU AU CA CN WO EP	722400 B 2959797 A 2257257 A 1219865 A 9746209 A 0910328 A	03-08-2000 05-01-1998 11-12-1997 16-06-1999 11-12-1997 28-04-1999
EP 0300379	Α	25-01-1989	DE DK JP	3724547 A 406088 A 1051138 A	02-02-1989 25-01-1989 27-02-1989
EP 0569028	Α	10-11-1993	CA US	2095743 A 5478490 A	08-11-1993 26-12-1995
DE 4103551	A	13-08-1992	AT AU BR CA DE DK WO EP ES GR JP KR MX	125149 T 652027 B 1174492 A 9205543 A 2103578 A 59202960 D 570398 T 9213512 A 0570398 A 2074871 T 3017037 T 6504781 T 219254 B 9200512 A	15-08-1995 11-08-1994 07-09-1992 03-05-1994 07-08-1992 24-08-1995 04-12-1995 20-08-1992 24-11-1993 16-09-1995 30-11-1995 02-06-1994 01-09-1999
DE 19801231	С	22-04-1999	EP	0930356 A	21-07-1999

-v

enzeichen PCT/EP 00/03854

#### KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 C11D3/20 A61K7/48 IPK 7

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C11D A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

#### EPO-Internal

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DE 196 21 681 A (HENKEL KGAA) 4. Dezember 1997 (1997-12-04) Seite 3, Zeile 1 -Seite 4, Zeile 45; Ansprüche	1-4,6-9
A	EP 0 300 379 A (HENKEL KGAA) 25. Januar 1989 (1989-01-25) Ansprüche	1-4,9
Α	EP 0 569 028 A (LONZA AG) 10. November 1993 (1993-11-10) Seite 2, Zeile 40 -Seite 3, Zeile 6; Ansprüche; Beispiele	1-5,10
Α	DE 41 03 551 A (HENKEL KGAA) 13. August 1992 (1992-08-13) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche	1-4,9

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- \*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
   P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

09/10/2000

2. Oktober 2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Grittern, A

1



PCT/EP 00/03854

Kategorie <sup>e</sup>	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
rategone	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	DE 198 01 231 C (HENKEL KGAA ;SIDOBRE SINNOVA SA (FR)) 22. April 1999 (1999-04-22) das ganze Dokument		1-9
			·
PCTASARI			

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selb atentfamilie gehören

Inter na enzeichen
PCT/EP 00/03854

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		ed(er) der ntfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19621681 A	04-12-1997		722400 B 2959797 A	03-08-2000 05-01-1998
		CA	2257257 A	11-12-1997
		CN	1219865 A	16-06-1999
			9746209 A	11-12-1997
		EP	0910328 A	28-04-1999
EP 0300379 A	25-01-1989	DE	3724547 A	02-02-1989
		DK	406088 A	25-01-1989
		JP	1051138 A	27-02-1989
EP 0569028 A	10-11-1993	CA	2095743 A	08-11-1993
		US	5478490 A	26-12-1995
DE 4103551 A	13-08-1992	AT	125149 T	15-08-1995
		AU	652027 B	11-08-1994
		AU	1174492 A	07-09-1992
			9205543 A	03-05-1994
			2103578 A	07-08-1992
			9202960 D	24-08-1995
		DK	570398 T	04-12-1995
			9213512 A	20-08-1992
			0570398 A	24-11-1993
			2074871 T	16-09-1995
			3017037 T	30-11-1995
			6504781 T	02-06-1994
		KR	219254 B	01-09-1999
		MX	9200512 A	01-08-1992
DE 19801231 C	22-04-1999	EP	0930356 A	21-07-1999

				•	
٥	jes kilo	· ·	** >		
<u>.</u>		· •		****	
	A	· •	er e	: : : : ·	
-	A	u u			
-		14 4			
-		t. 0			
-		ta u			
-		1			
	,= · · · = /				
	,-, , -,				
	,-, , , -,				
-					
-					
-					

10/0092854 T

VERTRAG ÜBER DIEMTERNATIONALE ZUSAMNENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

# PCT

REC'D 2 5 JAN 2001

WIPO PCT

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeicher	des Anmelders oder Anwalts		alaba Alimaili	ung über die Übersendung des internationalen
H 4119 PC		WEITERES VORGEHEN	vorläufigen F	Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
International	es Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Ta	ag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP00	0/03854	28/04/2000		07/05/1999
Internationale C11D3/20	e Patentklassifikation (IPK) oder i	nationale Klassifikation und IPK		
Anmelder				
COGNIS	DEUTSCHLAND GMBH e	t al		
1. Dieser Behörd	internationale vorläufige Prü le erstellt und wird dem Anm	fungsbericht wurde von der mit elder gemäß Artikel 36 übermit	der internation telt.	nalen vorläufigen Prüfung beauftragten
2. Dieser	BERICHT umfaßt insgesamt	5 Blätter einschließlich diese	s Deckblatts.	
un	d/oder Zeichnungen, die geä	indert wurden und diesem Beri	cht zugrunde I	ter mit Beschreibungen, Ansprüchen iegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Diese /	Anlagen umfassen insgesam	t Blätter.		
3. Dieser	Bericht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:		•
l ,	☐ Grundlage des Berichts	· 5		
11	☐ Priorität			
	☐ Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuheit, erfir	derische Tätig	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
l iv	☐ MangeInde Einheitlichk			
V	Begründete Feststellur gewerblichen Anwendt	ng nach Artikel 35(2) hinsichtlic Darkeit; Unterlagen und Erkläru	n der Neuheit, ngen zur Stütz	der erfinderischen Tätigkeit und der zung dieser Feststellung
VI	☐ Bestimmte angeführte	Unterlagen		
vii ·	☐ Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeldung		
Viii	☐ Bestimmte Bemerkung	en zur internationalen Anmeld	ung	
Datum der E	Einreichung des Antrags	Datun	n der Fertigstellu	ng dieses Berichts
27/10/200	00	23.01	.2001	
1	Postanschrift der mit der internation	onalen vorläufigen Bevol	mächtigter Bedi	ensteter
	Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365		orecht, D	(Subsection of Subsection of S
	Fax: +49 89 2399 - 4465	·	r. +49 89 2399 8	3168

				•
				•
	1			
				4



## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/03854

		ndlage d s B richt	•
1.	Artik nich	kel 14 hin vorgelegt v	stellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm keine Änderungen enthalten.):
	1-21	l u	rsprüngliche Fassung
	Pate	entansprüche, Nr.:	
	1-10	) i	rsprüngliche Fassung
2.	die i	internationale Anmel	e: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der dung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern ts anderes angegeben ist.
		Bestandteile stander gereicht; dabei hande	n der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache elt es sich um
		die Sprache der Üb Regel 23.1(b)).	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac
		die Veröffentlichung	ssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).
		die Sprache der Üb ist (nach Regel 55.2	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder 2 und/oder 55.3).
3.	Hins inte	sichtlich der in der in rnationale vorläufige	ternationalen Anmeldung offenbarten <b>Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz</b> ist die Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:
		in der internationale	n Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde na	chträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde na	chträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		Die Erklärung, daß Offenbarungsgehal	das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den t der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.
		Die Erklärung, daß Sequenzprotokoll e	die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen ntsprechen, wurde vorgelegt.
4.	Auf	grund der Änderunge	en sind folgende Unterlagen fortgefallen:
		Beschreibung,	Seiten:
		Ansprüche,	Nr.:
		Zeichnungen,	Blatt:

	Y			•
				4
4		-	i e	

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/03854

5. 🗆	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus de angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).	en 1
------	---	---------

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 1-10

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche 1-10

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-10

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

						•
						4
				· **		
•						
	â.					
			140		44 + 14	
		**				
		49				

### Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

- D1: DE 196 21 681 A (HENKEL KGAA) 4. Dezember 1997
- D2: EP-A-0 300 379 (HENKEL KGAA) 25. Januar 1989
- D3: DE 41 03 551 A (HENKEL KGAA) 13. August 1992 in der Anmeldung erwähnt
- V. Der Gegenstand der Ansprüche 1, 9 und 10 ist im Hinblick auf die im Internationalen Recherchenbericht genannten Dokumente neu und erfinderisch (Artikel 33 (1) (3) PCT).

Das Problem der vorliegenden Anmeldung liegt in der Bereitstellung von Perlglanzkonzentraten mit extrem hohen Aktivsubstanzgehalten, die dennoch fließfähig sind und über ausgezeichnete Anwendungseigenschaften verfügen. Dieses Problem wurde durch Perlglanzkonzentrate gelöst, welche (a) 25 bis 45 Gew% Perlglanzwachse, (b) 25 bis 40 Gew% Emulgatoren und (c) 0,5 bis 15 Gew% Polyolester enthalten, wobei die Summe aus (a) bis (c) mindestens 55 Gew% beträgt.

D1 beschreibt wäßrige Perlglanzkonzentrate, welche - bezogen auf den nicht-wäßrigen Anteil - 1- 99,9 Gew% eines speziellen Perlglanzwachses, 0,1 bis 90 Gew% Emulgatoren und optional bis 40 Gew.% Polyole enthalten. Polyolester werden nicht genannt. Darüber hinaus beziehen sich die Mengenangaben in D1 auf den Aktivsubstanzanteil, wobei in der vorliegenden Anmeldung der Gehalt auf die gesamte Zusammensetzung bezogen wird. Die Beispiele in D1 enthalten daher deutlich weniger als 50 Gew.% der Komponenten (a) und (b). Das Problem der höher konzentrierten Mittel wird in D1 nicht angesprochen.

D2 offenbart alkanolamidfreie Perlglanzkonzentrate, welche lagerstabil und fließund pumpfähig sind. Das Problem der vorliegenden Anmeldung wird nicht
angesprochen. Die Konzentrate der D2 enthalten 5 bis 20 Gew.% einer linearen,
gesättigten C16-22 Fettsäure und 3 bis 10 Gew.% Emulgator(en). Polyolester sind
optional vorhanden. Es werden in D2 Mengen von 1 bis 6 Gew.% genannt. Die
Gesamtmenge der drei Komponenten liegt daher theoretisch bei 36 Gew.% und
damit signifikant unter der in der vorliegenden Anmeldung geforderten
Mindestmenge.

	•
	⊀

D3 beschreibt fließfähige Perlglanzkonzentrate, die durch Zugabe größerer Mengen niedermolekularer, mehrwertiger Alkohole die erforderliche Haltbarkeit aufweisen ohne daß der Zusatz von Konservierungsstoffen erforderlich ist. Die Konzentrate enthalten neben den genannten Alkoholen Emulgatoren und Perlglanzwachse. Polyolester sind nicht zwingenderweise anwesend. Auch wird nicht gefordert, daß der Gehalt an Aktivstoffen 55 Gew.% überschreitet.

Die weiteren Dokumente sind noch weniger relevant.

Da die Perlglanzkonzentrate per se den Anforderungen des PCT entsprechen, trifft dies folglich auch für das Herstellungsverfahren des Anspruchs 9 und die in Anspruch 10 genannte Verwendung zu.

					• • •
		,			



# $\mathbb{PCT}$

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference H 4119 PCT	FOR FURTHER ACTION	ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminar Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No.	International filing date (day/m	nonth/year) Priority date (day/month/year)					
PCT/EP00/03854	28 April 2000 (28.04	4.00) 07 May 1999 (07.05.99)					
International Patent Classification (IPC) or n C11D 3/20, A61K 7/48	International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC						
Applicant	COGNIS DEUTSCHLAN	ID GMBH					
and is transmitted to the applicant ac  2. This REPORT consists of a total of  This report is also accompani amended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the	coording to Article 36.  5 sheets, including the dot by ANNEXES, i.e., sheets of	The description, claims and/or drawings which have been ning rectifications made before this Authority (see Rule					
		•					
3. This report contains indications relat	ing to the following items:						
Basis of the report							
II Priority		•					
III Non-establishment o	of opinion with regard to novelty,	, inventive step and industrial applicability					
IV Lack of unity of inve	ention						
V Reasoned statement citations and explana	under Article 35(2) with regard tations supporting such statement	to novelty, inventive step or industrial applicability;					
VI Certain documents c	ited						
VII Certain defects in the	e international application						
VIII Certain observations	on the international application						
Date of submission of the demand							
		completion of this report					
27 October 2000 (27.10	0.00)	23 January 2001 (23.01.2001)					
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authoriz	zed officer					
Facsimilé No.	Telepho	one No.					

					•
					1
•					
4.1					
	:	* }	·	ş	



Il ional application No.	
PCT/EP00/03854	

I.	Basis	of the r	report	
1.	With	regard t	to the elements of the international application:*	
		the inte	ternational application as originally filed	
	冈	the des	escription:	
	¥	pages		, as originally filed
		pages		led with the demand
		pages		
	$\square$	the clai		
	لاعا	pages		es originally filed
		pages		ent under Article 19
		pages	_	
			, filed with the letter of	
			awings:	
	لــا	pages		as aminimally filed
		pages		, as originally med-
		pages		
	t	•	ence listing part of the description:	
	•	pages		
		pages		
		pages	, filed with the letter of	
2.	the in	nternation e elemen	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the conal application was filed, unless otherwise indicated under this item.  Into were available or furnished to this Authority in the following language	
	Н		nguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).	
	$\square$		nguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
		or 55.3		
3.	With prelin	minary ex	I to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application examination was carried out on the basis of the sequence listing:	n, the international
	$\square$		ned in the international application in written form.	
		filed to	ogether with the international application in computer readable form.	
			hed subsequently to this Authority in written form.	
	$\square$		hed subsequently to this Authority in computer readable form.	
		internat	statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the ational application as filed has been furnished.	
		The sta	tatement that the information recorded in computer readable form is identical to the written so furnished.	equence listing has
4.		The am	mendments have resulted in the cancellation of:	ļ
			the description, pages	
			the claims, Nos.	
			the drawings, sheets/fig	
5.		This rep	port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	en considesed to go
ı	in this	cement s s report 0.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article tas "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amend	e 14 are referred to Iments (Rule 70.16
** /	4ny re	eplaceme	nent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.	



V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO

#### 2. Citations and explanations

This report makes reference to the following documents:

D1: DE-A-196 21 681 (HENKEL KGAA) 4 December 1997

D2: EP-A-0 300 379 (HENKEL KGAA) 25 January 1989

D3: DE-A-41 03 551 (HENKEL KGAA) 13 August 1992, cited in the application.

The subject matter of Claims 1, 9 and 10 is novel and inventive in light of the documents cited in the international search report (PCT Article 33(1) to (3)).

The problem addressed by the present application was that of providing pearly luster concentrates with extremely high active substance contents, but which nevertheless are free flowing and have excellent application properties. This problem was solved by pearly luster concentrates which contain (a) 25 to 45 wt.% pearly luster wax, (b) 25 to 40 wt.% emulsifying agents and (c) 0.5 to 15 wt.% polyolester, the sum of (a) to (c) being at least 55 wt.%.

D1 describes aqueous pearly luster concentrates which - relative to the non-aqueous portion- contain 1 to

			<del></del>
	V.		
			,
	, ¥-		
			۲,
10 (2 · 2) 2 2 4 · 4			
		5	

99.9 wt.% of a special pearly luster wax, 0.1 to 90 wt.% emulsifying agents and optionally up to 40 wt.% polyols. Polyolesters are not mentioned. Furthermore, the amount specifications in D1 relate to the active substance portion, whereas, in the present application, the content relates to the entire composition. The examples in D1 therefore contain clearly less than 50 wt.% of the components (a) and (b). The problem of the more highly concentrated agents is not mentioned in D1.

D2 discloses alkanolamide-free pearly luster concentrates which are storage stable, free flowing and capable of being pumped. The problem addressed by the present application is not mentioned. The concentrates according to D2 contain 5 to 20 wt.% linear, saturated C16-22 fatty acid and 3 to 10 wt.% emulsifying agent(s). Polyolesters are optionally present. D2 mentions amounts of 1 to 6 wt.%. The total amount of the three components is therefore theoretically 36 wt.% and thus significantly less than minimum amount required in the present application.

D3 describes free-flowing pearly luster concentrates which have the required storage stability owing to the addition of larger amounts of low molecular, polyatomic alcohols, without the addition of preservatives being necessary. The concentrates contain, in addition to the specified alcohols, emulsifying agents and pearly luster wax. Polyolesters are not necessarily present. It is also not necessary for the content of active substance to exceed 55 wt.%.

				•
-			-	

The other documents are less relevant.

Since the pearly luster concentrates meet the PCT requirements per se, so do the production method according to Claim 9 and the use according to Claim 10.

				•
	·			
****	<i>,</i> •1			
			3	
-	- 1	•	* *	

## **PCT**

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

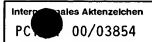
(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES		e Übermittlung des internationalen ormblatt PCT/ISA/220) sowie, sowe	
H 4119 PCT	VORGEHEN	zutreffend, nachstehen		
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelo	ledatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/N	/lonat/Jahr)
PCT/EP 00/03854	(Tag/Monat/Jahr) 28/04/2	000	07/05/1999	
Anmelder				·
COGNIS DEUTSCHLAND GMBH				
Dieser internationale Recherchenbericht wurd			stellt und wird dem Anmelder gemä	ıß
Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	ernationalen Büro überm	ittelt.	•	
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	ißt insgesamt 3	Blätter.		
research to the second	-		Unterlagen zum Stand der Technik	bei.
	<b></b>			
Grundlage des Berlchts     a. Hinsichtlich der Sprache ist die inter	rastianala Dasharsha a	i das Casadlaca das inter	nationalan Anmalduna in dar Carae	.h.a
durchgeführt worden, in der sie eing				110
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))		iner bei der Behörde ein	gereichten Übersetzung der interna	tionalen
b. Hinsichtlich der in der internationale			Aminosäuresequenz ist die interna	itionale
Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anmel				
zusammen mit der internatio	onalen Anmeldung in con	nputerlesbarer Form eing	ereicht worden ist.	
bei der Behörde nachträglich	h in schriftlicher Form ein	gereicht worden ist.		
bei der Behörde nachträglich	h in computerlesbarer Fo	rm eingereicht worden is	t.	
Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung i			II nicht über den Offenbarungsgeha 	lt der
Die Erklärung, daß die in ∞ wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form erfa	aßten Informationen dem	schriftlichen Sequenzprotokoll ents	sprechen,
2. Bestimmte Ansprüche hat	en sich als nicht reche	rchlerbar erwlesen (sie	he Feld I).	
3. Mangelnde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Fe	eld II).		
		,		
4. Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfin	J			
wird der vom Anmelder eing wurde der Wortlaut von der	•			
walde der Wolfladt von der	beholde wie loigt lestges	SC(2).		
E Uincightligh day 7				
Hinsichtlich der Zusammenfassung     wird der vom Anmelder eing	ereichte Wortlaut geneh	niat		
wurde der Wortlaut nach Re	gel 38.2b) in der in Feld innerhalb eines Monats	III angegebenen Fassun	g von der Behörde festgesetzt. Der sendung dieses internationalen	
6. Folgende Abbildung der <b>Zelchnungen</b> is	st mit der Zusammenfass	sung zu veröffentlichen:	Abb. Nr	
wie vom Anmelder vorgesch	lagen		keine der Abb.	
w il der Anmelder selbst kei	• •	_		
weil diese Abbildung die Erfi	ndung besser kennzeich	net.		

,		
•		
	e e	

.

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C11D3/20 A61K7/48

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### **B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C11D A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

### **EPO-Internal**

SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
DE 196 21 681 A (HENKEL KGAA) 4. Dezember 1997 (1997-12-04) Seite 3, Zeile 1 -Seite 4, Zeile 45; Ansprüche	1-4,6-9
EP 0 300 379 A (HENKEL KGAA) 25. Januar 1989 (1989-01-25) Ansprüche	1-4,9
EP 0 569 028 A (LONZA AG) 10. November 1993 (1993-11-10) Seite 2, Zeile 40 -Seite 3, Zeile 6; Ansprüche; Beispiele	1-5,10
DE 41 03 551 A (HENKEL KGAA) 13. August 1992 (1992-08-13) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche	1-4,9
	DE 196 21 681 A (HENKEL KGAA) 4. Dezember 1997 (1997-12-04) Seite 3, Zeile 1 -Seite 4, Zeile 45; Ansprüche  EP 0 300 379 A (HENKEL KGAA) 25. Januar 1989 (1989-01-25) Ansprüche  EP 0 569 028 A (LONZA AG) 10. November 1993 (1993-11-10) Seite 2, Zeile 40 -Seite 3, Zeile 6; Ansprüche; Beispiele  DE 41 03 551 A (HENKEL KGAA) 13. August 1992 (1992-08-13) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</li> </ul>	<ul> <li>"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</li> <li>"&amp;" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul>
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  2. Oktober 2000	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts  09/10/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Grittern, A

1

		1.8	
	*		
•			

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
<b>A</b>	DE 198 01 231 C (HENKEL KGAA ;SIDOBRE SINNOVA SA (FR)) 22. April 1999 (1999-04-22) das ganze Dokument	1-9
:		
i		
:		
1		
	•	·

1

. 

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nform n patent family members

Interpretal Application No

	itent document I in search report		Publication date	!	Patent family member(s)	Publication date
DE	19621681	Α	04-12-1997	AU	722400 B	03-08-2000
				AU	2959797 A	05-01-1998
				CA	2257257 A	11-12-1997
				CN	1219865 A	16-06-1999
				WO	9746209 A	11-12-1997
				EP	0910328 A	28-04-1999
EP	0300379	Α	25-01-1989	DE	3724547 A	02-02-1989
				DK	406088 A	25-01-1989
				JP	1051138 A	27-02-1989
EP	0569028	Α	10-11-1993	CA	2095743 A	08-11-1993
				US	5478490 A	26-12-1995
DE	4103551	Α	13-08-1992	AT	125149 T	 15-08-1995
				AU	652027 B	11-08-1994
				AU	1174492 A	07-09-1992
				BR	9205543 A	03-05-1994
				CA	2103578 A	07-08-1992
				DE	59202960 D	24-08-1995
				DK	570398 T	04-12-1995
				WO	9213512 A	20-08-1992
				EP	0570398 A	24-11-1993
				ES	2074871 T	16-09-1995
				GR	3017037 T	30-11-1995
				JP	6504781 T	02-06-1994
			•	KR	219254 B	01-09-1999
				MX	9200512 A	01-08-1992 
DF	19801231	С	22-04-1999	EP	0930356 A	21-07-1999

,	÷ .		ŧ.
		÷	
· · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	Ž9		